

Gallivac IBD

No autorizado

- Avian infectious bronchitis virus, Live

Product identification

Nombre del medicamento:

Gallivac IBD

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Vía nasal

Vía oftálmica

Nebulización

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

4.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión

Withdrawal period by route of administration:

Administración en agua de bebida:**. Pollos**

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

Vía nasal:**. Pollos**

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

Vía oftálmica:**. Pollos**

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

Nebulización:**. Pollos**

- Meat and offal. no withdrawal period Zero days

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI01AD09

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)
[Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Desistida

Authorised in:

Países Bajos

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.

Marketing authorisation date:

29/11/1993

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

MEB

Número de autorización:

REG NL 7907

Fecha del cambio de estado de la autorización:

30/12/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063795>